PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-085836

(43) Date of publication of application: 31.03.1995

(51)Int.Cl.

H01J 49/42

GO1N 27/62

(21)Application number : **06-136728**

(71)Applicant: VARIAN ASSOC INC

(22)Date of filing:

27.05.1994

(72)Inventor: WELLS GREGORY J

MARQUETTE EDWARD G MARCH RAYMOND E LONDRY FRANK A

(30)Priority

Priority number: 93 68453 Priority date: 28.05.1993 Priority country: US

(54) METHOD OF HIGH MASS RESOLUTION SCANNING OF ION TRAP MASS **SPECTROMETER**

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a method of using a high-resolution quadrupole ion trap mass spectrometer.

CONSTITUTION: High resolution is achieved by eliminating a trap of unwanted ions using a low-speed scanning rate, a known mass reference mixture is used, and precise mass calibration is achieved by using a second auxiliary AC diode voltage for radiating a reference ion almost at the same time, when a target ion sample is emitted from the trap. A spatial electric lead in the trap is kept constant, and insatiability of a main source of a mass axis is eliminated. In ionization, an auxiliary diode voltage of a wide bandwidth is applied to an ion trap, and unwanted ions are eliminated. At a part of ionization time, a wide bandwidth is constructed to leave both of samples and reference ions at the ion trap in the remaining time. A relative length of both parts of the ionization time is adjusted, and a full spatial electric load of the ion trap is kept constant, without opposing change in sample ion density.

(11)特許出願公開番号

特開平7-85836

(43) 公開日 平成7年(1995) 3月31日

(51) Int. Cl. 6

識別記号

FI

H01J 49/42

G01N 27/62

4230-5E

L 9115-2J

審査請求 未請求 請求頃の数17 FD (全12頁)

(21) 出願番号

特願平6-136728

(22)出願日

平成6年(1994)5月27日

(31)優先権主張番号 068453

(32)優先日

1993年5月28日

(33)優先権主張国

米国(US)

(71)出願人 591030673

バリアン・アソシエイツ・インコーポレイ

テッド

VARIAN ASSOCIATES, I

NCORPORATED

アメリカ合衆国カリフォルニア州パロ・ア

ルト、ハンセン・ウエイ3050番地

(72) 発明者 グレゴリー・ジェイ・ウェルズ

アメリカ合衆国カリフォルニア州フェアフ

ィールド、ビーチウッド・コート 3011

(74)代理人 弁理士 竹内 澄夫 (外1名)

最終頁に続く

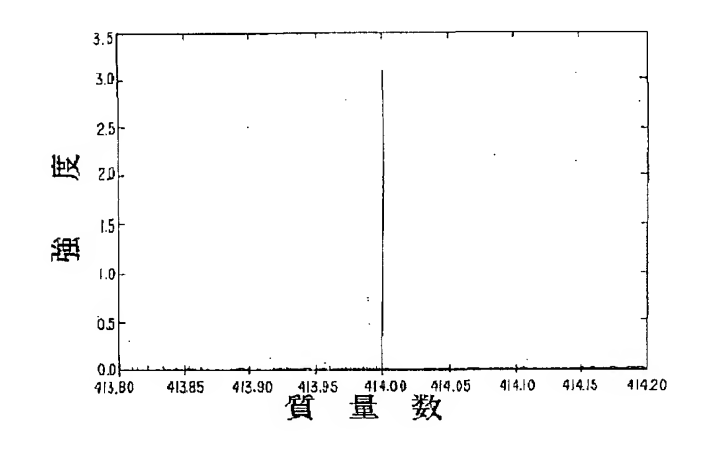
(54) 【発明の名称】イオントラップ質量分析計の高質量分解走査の方法

(57)【要約】

(修正有)

高分解四極子イオントラップ質量分析計を使 【目的】 用する方法を開示する。

【構成】低速走査率を使用し不必要なイオンのトラップ を除くことによって高分解能を達成し、周知の質量の基 準混合物を使用し、対象のイオンサンプルがトラップか ら放出されるのとほぼ同時に基準イオンを放出するため に第2の補助AC二極電圧を使用することによって正確 な質量較正を達成する。トラップ内の空間電荷は一定に 保たれ、質量軸の主ソースの不安定性を除く。イオン化 中、広帯域の補助双極子電圧をイオントラップに印加、 不必要なイオンを除く。イオン化時間の一部で、広帯域 信号をイオントラップにサンプルイオンのみを残すため に構築し、残り時間でイオントラップにサンプルおよび 基準イオンの両方を残すために構築する。イオン化時間 の両部分の相対的な長さを調節して、イオントラップの 全空間電荷をサンプルイオン濃度の変化に逆らわずに一 定に保つ。



【特許請求の範囲】

四極子イオントラップ質量分析計を使用 【請求項1】 する方法であって、(a)対象の範囲のイオンがイオン トラップ内に安定的に保持されるように、前記イオント ラップ内にトラッピング場を確立させる工程と、(b) 前記イオントラップにサンプル混合物を導入する工程 と、(c)前記イオントラップに基準混合物を導入する 工程と、(d) サンプルイオンおよび基準イオンが前記 イオントラップ内にトラップされるように、前記サンプ ル混合物および前記基準混合物をイオン化する工程と、 (e) 第1および第2の補助AC双極子電圧を前記イオ ントラップに印加する工程と、(f)前記基準イオンが 前記第1の補助AC双極子電圧によって前記イオントラ ップから共鳴的に放出され、前記サンプルイオンが前記 第2の補助AC双極子電圧によって前記イオントラップ から共鳴的に放出されるように、前記イオントラップを 走査する工程とから成る、ところの方法。

【請求項2】 請求項1記載の方法であって、 前記イオントラップを走査する工程(f)に先行して前 記イオントラップから不必要なイオンを放出させる工程 から更に成る、ところの方法。

請求項2記載の方法であって、 【請求項3】 前記サンプルイオンおよび前記基準イオンの所望の一定 空間電荷条件を維持する工程から更に成る、ところの方 法。

請求項3記載の方法であって、 【請求項4】 請求項1記載の工程(a)から(f)が繰り返され、第 1および第2の走査が実行され、前記サンプルおよび基 進イオンの前記所望の空間電荷条件を維持する前記工程 が前記第2の走査中に前記条件を調節するために前記第 1の走査からの情報を使用することから成る、ところの 方法。

請求項1記載の方法であって、 【請求項5】 高い質量電荷比の前記イオンが低い質量電荷比の前記イ オンの前に前記トラップから走査される、ところの方 法。

請求項1記載の方法であって、 【請求項6】 前記第1および第2の補助AC双極子電圧が、前記イオ ントラップが走査されるときに前記基準イオンおよび前 記サンプルイオンが相対的に短い時間内で放出されるよ 40 うに選択される、ところの方法。

【請求項7】 請求項1記載の方法であって、 前記基準イオンおよび前記サンプルイオンが、1秒以下 である時間間隔内で前記トラップから走査される、とこ ろの方法。

請求項2記載の方法であって、 【請求項8】 第1の広帯域放出信号が第1のイオン化時間周期 ti中 に前記イオントラップに印加され、前記第1の広帯域信 号が、前記サンプルイオン以外の全てを前記イオントラ ップから放出するのに必要な周波数成分を有し、

第2の広帯域放出信号が第2のイオン化時間周期t2中 に前記イオントラップに印加され、前記第2の広帯域信 号が、前記基準イオンおよび前記サンプルイオン以外の 全てを前記イオントラップから放出するのに必要な周波 数成分を有する、ところの方法。

【請求項9】 請求項8記載の方法であって、

前記 trおよび tzの相対的間隔が、前記イオントラップ に導入されたサンプルのレベルにおける変化に逆らわず に前記イオントラップ内の一定空間電荷を維持するため に調節される、ところの方法。

【請求項10】 イオントラップ質量分析計を使用する 方法であって、(a)対象の範囲のイオンがイオントラ ップ内に安定的に保持されるように、前記イオントラッ プ内にトラッピング場を確立させる工程と、(b)サン プルイオンが前記イオントラップ内にトラップされるよ うに、前記イオントラップにサンプルマトリックスを導 入し、前記サンプルマトリックスをイオン化する工程 と、(c)選択された狭い質量範囲内に陥らない前記ト ラップ内のイオン全部を共鳴的に放出する工程であっ て、それによって高分解質量分析を妨げる空間電荷のソ ースを除去する、工程と、(d)前記選択された狭い質 量範囲内のイオンを継続的に放出するために、前記イオ ントラップをゆっくりと走査する工程と、(e)前記イ オントラップから放出された前記イオンを検出する工程 とから成る、ところの方法。

【請求項11】 請求項10記載の方法であって、 工程(e)の第1の実行中に得られた情報を使用して、 2回目の工程 (a) から (e) を繰り返すことから更に 成り、工程(c)の第2の実行後に前記イオントラップ 30 内に保持されたイオンの量を調節し、前記選択された狭 い質量範囲内の前記イオンの前記空間電荷が所望のレベ ルで保持される、ところの方法。

【請求項12】 請求項10記載の方法であって、 前記イオントラップに基準混合物を導入する工程から更 に成る、ところの方法。

【請求項13】 請求項12記載の方法であって、 第1の広帯域放出信号が第1のイオン化周期 tr中に前 記イオントラップに印加され、前記第1の広帯域信号 が、前記サンプルイオン以外の全てを前記イオントラッ プから放出するのに必要な周波数成分を有し、 第2の広帯域放出信号が第2のイオン化周期t2中に前 記イオントラップに印加され、前記第2の広帯域信号 が、前記基準イオンおよび前記サンプルイオン以外の全 てを前記イオントラップから放出するのに必要な周波数 成分を有する、ところの方法。

【請求項14】 請求項13記載の方法であって、 前記 t : および t 2 の相対的間隔が、前記イオントラップ に導入されたサンプルのレベルにおける変化に逆らわず に前記イオントラップ内の一定空間電荷を維持するため 50 に調節される、ところの方法。

【請求項15】 四極子イオントラップ質量分析計を使用する方法であって、(a)対象の範囲のイオンがイオントラップ内に安定的に保持されるように、前記イオントラップ内にトラッピング場を確立させる工程と、

(b) 前記イオントラップにサンプルマトリックスを導 入する工程と、(c) 前記イオントラップに基準混合物 を導入する工程と、(d)サンプルイオンおよび基準イ オンが前記イオントラップ内にトラップされるように、 前記サンプルマトリックスおよび前記基準混合物をイオ ン化する工程と、(e) いかなる少なくとも2個の選択 された狭い質量範囲内にも陥らないイオン全部を前記イ オントラップから共鳴的に放出する工程であって、前記 第1の選択された質量範囲が対象の前記サンプルイオン の質量を含み、前記第2の質量範囲が前記基準混合物の 質量を含み、それによって高分解質量分析を妨げる空間 電荷のソースを除去する、工程と、(f)前記選択され た狭い質量範囲内のイオンを放出するために前記イオン トラップを走査する工程と、(g)工程(f)中に前記 イオントラップから放出された前記イオンを検出する工 程とから成る、ところの方法。

【請求項16】 請求項15記載の方法であって、前記トラップを走査する前記工程が、少なくとも2個の補助AC双極子電圧を前記トラップに印加することから成り、各々の選択された狭い質量範囲のための1個の補助双極子電圧があり、それによって前記第1の選択された狭い質量範囲のサンプルイオンが前記補助AC双極子電圧の1個によって放出され、前記第2の選択された狭い質量範囲の基準イオンがその他の前記補助AC双極子電圧によって放出され、前記第1および第2の質量範囲が独立的に走査される、ところの方法。

【請求項17】 四極子イオントラップ質量分析計を使用する方法であって、(a)対象の範囲のイオンがイオントラップ内に安定的に保持されるように、前記イオントラップ内にトラッピング場を確立させる工程と、

(b) 前記イオントラップにサンプルマトリックスを導 入する工程と、(c) 前記イオントラップに基準混合物 を導入する工程と、(d) サンプルイオンおよび基準イ オンが前記イオントラップ内にトラップされるように、 前記サンプルマトリックスおよび前記基準混合物をイオ ン化する工程であって、イオン化する前記工程が、第1 のイオン化周期tr中に第1の広帯域放出信号を前記イ オントラップに印加し、前記広帯域信号が、前記サンプ ルイオン以外の全てを前記イオントラップから放出する のに必要な周波数を有し、その後に、第2のイオン化周 期 t₂中に第2の広帯域放出信号を前記イオントラップ に印加し、前記第2の広帯域信号が、前記基準イオンお よび前記サンプルイオン以外の全てを前記イオントラッ プから放出させるのに必要な周波数を有し、前記イオン トラップのイオン全部が2個の選択された狭い質量範囲 内に陥り、前記第1の選択された質量範囲が対象の前記 50 4

サンプルイオンの質量を含み、前記第2の質量範囲が前記基準混合物の質量を含む、工程と、(e)前記選択された狭い質量範囲内のイオンを放出するために前記イオントラップを走査する工程と、(f)工程(e)中に前記イオントラップから放出された前記イオンを検出する工程とから成る、ところの方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、質量分析計の分野に関し、特に3次元四極子イオントラップ質量分析計から非常に高い質量分解能を得るための方法に関する。

[0002]

【従来技術及び発明が解決しようとする課題】多数の異なるタイプの質量分析計が当業者に知られ、各々はそれ自体固有の利点と不利点とを有している。本発明は、ポール(Paul)らによって1960年に初めて特許を得られた3次元四極子イオントラップ質量分析計("イオントラップ")を使用する方法に関する。近年、イオントラップ質量分析計は、比較的低コストで、製造し易く、しかも相対的に長い時間、大きい質量範囲にわたってイオンを貯蔵するというその特有の性能により、一部で般的なものとなってきた。それにもかかわらず、現に利用されている、イオントラップを使用する最も一般的な方法では非常に高い質量分解能(mass resolution)が得られない。

【0003】四極子イオントラップは、リング状エレク トロードと、2個のエンドキャップエレクトロードとか ら成る。考案的に、リングエレクトロードおよびエンド キャップエレクトロードは共に、同軸的に配置され対称 30 的に空間があけられた双曲線状の表面を有する。 A C お よびDC電圧(在来的に"V"および"U"で表され る)をこれらエレクトロードに組み合わせることによっ て四極子トラッピング場が創られる。これは、四極子ト ラッピング場を創るために、固定周波数(在来的に "「"で表される) A C電圧をリングエレクトロードと エンドキャップエレクトロードとの間に印加することに よって簡単になされ得る。付加的なDC電圧の使用は選 択的なものであり、イオントラップの商業的な実施例で はDC電圧は通常使用されていない。固有の周波数およ 40 び振幅のAC電圧を使用することによって大きい質量範 囲が同時にトラップされることが示される。

【0004】イオントラップによって創られた四極子トラッピング場の数学的演算は、与えられた赤道半径r。のエレクトロード、トラップの中心から軸線r=0に沿ってz。の距離のエンドキャップ、および与えられた U、Vおよびfの値においてトラップされるであろうイオンの質量電荷比(m/e、または通常m/zで表される)が、 $a_z=-16e$ U/ $[m(r^2+2z^2)\Omega^2]$ (方程式1)、および $q_z=+8e$ V/ $[m(r^2+2z^2)\Omega^2]$ (方程式2)の解に従うかどうかというこ

とである。ここで、 Ω は 2π fに等しい。

【0005】これらの方程式を解法して、選択されたm /cを有する与えられたイオンの種類の a_x および q_x の値が得られる。点(a_x 、 q_x)が安定エンベロブ(the stability envelop)内部に写像する場合、イオンは四極子場によってトラップされる。点(a_x 、 q_x)が安定エンベロプ外部に陥る場合、イオンはトラップされず、トラップ内で創られるこのようなイオン全てが直ちに放出されるであろう。 U、Vおよびfの値を変化させて特定のイオンの種類を安定にすることができる。方程式f10 ら、f10 つまり、トラップにはf10 である。

【0006】イオントラップを使用する典型的な方法は、電圧をトラップエレクトロードに印加させて広い質量範囲にわたってイオンを残すトラップ場を確立させる工程と、サンプルをイオントラップに導入する工程と、このサンプルをイオン化する工程と、次いでトラップ内に貯蔵されたイオンが放出され増加する質量のオーダーで検出されるようにトラップの内容物を走査する工程とから成る。典型的に、イオンは1個のエンドキャップの貫通口を通じて放出され電子掛算器(electron multiplier)で検出される。

【0007】サンプル分子をイオン化するための方法が多数存在する。最も一般的に、サンプル分子がトラップ内に導入され電子ビームがトラップボリューム(trap volume)内のサンプルをイオン化するように作用する。これは、電子衝突イオン化またはトラップボリューム内のサンプルをイオン化することとして参照される。これは、電子衝突イオン化または"EI"のように参照される。変形的に、試薬混合物のイオンがイオントラップ内で創られるか或いはイオントラップに導入され、サンプルのイオン化を引き起こさせる。この技術は、化学的イオン化または"CI"として参照される。レーザービームを使用する光イオン化のような、サンプルをイオン化する他の方法もまた知られている。本発明の目的において、イオンを創るために使用される特定のイオン化技術は重要でない。

【0008】ひとたびイオンが形成されトラップ内に貯蔵されると、多数の技術が、対象の特定イオンを遊離 (isolation)し、(MS) "実験を実行するために利用できる。(MS) "実験において、 "パレント(parent)" イオンと呼ばれる遊離されたイオンまたはイオン群は分解されて "ドータ" イオンを創り、ドータイオンはそれ自身が検出されるかまたは分解して "グランドドータ" イオンを創り得る。遊離技術は、以下で説明するように、補助電圧を使用することおよび/またはトラッピング電圧を扱うことを含んでいる。

【0009】どのようなタイプの実験がイオントラップ で行われてもかまわないが、最終的にトラップに存在す るイオンが何であるかを決定する必要がある。上記のと 50

おり、これは、イオンが放出され検出されるように、トラップを走査することを一般的に含んでいる。米国特許第4540884号は1個以上の基本的トラッピングパラメータ、例えばU、V、またはfを走査するための技術を開示し、トラップしたイオンを不安定にしてトラップから出すことを連続的に起こさせる。不安定なイオンは軸方向に出て行き、例えば上述のような標準的な電子回路に連結した電子掛算器のような多数の技術を使用して検出される。

6

【0010】米国特許第4540884号で教示された 好適な方法において、DC電圧(U)は0に設定され る。上述のように、方程式1から、U=0のとき、全て の質量値でaz=0である。方程式2からわかるよう に、qzの値はVに正比例し粒子の質量に反比例する。 同様に、Vの値が大きければqzの値も大きくなる。好 適実施例において、米国特許第4540884号の走査 技術はVの値をランプ (ramp)することによって与えら れる。Vが正に増加すると、特定の質量電荷比のqzの 値は、安定領域から不安定のものを通過する点へと増加 する。結果的に、質量電荷比を増加させるイオンの軌線 (trajectory)は連続的に不安定になり、それらがイオ ントラップから出て行くときに検出される。

【OO11】イオントラップの内容物を走査する他の周 知の方法にしたがって、補助AC電圧がトラップのエン ドキャップを横切って印加され、四極子場を補助する振 動双極子場を創る。この方法において、補助AC電圧は 主AC電圧(V)と異なる周波数を有する。補助AC電 圧は特定質量のトラップしたイオンを軸方向でそれらの "永年 (secular)"周波数で共鳴を起こさせる。イオン の永年周波数が補助電圧の周波数に等しいとき、エネル ギーがイオンによって効率的に吸収される。十分なエネ ルギーがこの方法で特定質量のイオンに結合されると、 これらイオンは軸方向にトラップから放出され、継続的 に検出される。補助双極子場を使用して特定イオン質量 を励起させる技術は軸方向変調 (axial modulation)と 呼ばれる。さらに、軸方向変調は、不必要なイオンをト ラップから放出するために使用され、(MS)"実験に 関係してトラップのイオンをバッファガス (buffer ga s)と衝突させ分解させる。イオントラップの特定質量の 40 イオンの永年周波数は基本トラッピング電圧Vの絶対値 に従う。よって、異なる質量のイオンを補助AC電圧と 共鳴させる方法が2つある。1つは固定したトラッピン グ場で補助電圧の周波数をランプ (ramp)することがで き、または1つは補助電圧の周波数を一定に保ったまま トラッピング場の絶対値Vを変化させることができる。 典型的に、軸方向変調を使用してイオントラップを走査 すると、補助AC電圧の周波数が一定に保たれVがラン プされて断続的に高い質量のイオンが放出される。Vの 値をランプさせる利点は、補助電圧の周波数を変化させ て達成されるものよりも良好な線形を与えることが比較 7

的簡単にできるということである。このトラップを走査 する方法はここで共鳴放出走査 (resonance ejection s canning)と呼ばれる。

【0012】トラップしたイオンの共鳴放出走査は、米国特許第4540884号で教示された質量不安定技術を使用して達成されたものよりも一層良好な感度を与え、一層狭く一層良好に画成されたピーク (peak)を発生させる。言い換えると、この技術は一層良好な全体的な質量分解能を与える。共鳴放出はまた一層広い質量範囲にわたってイオンを分析する能力を実質的に増加させる。

【0013】走査技術として共鳴放出を使用するイオントラップの商業的実施例では、補助AC電圧の周波数がACトラッピング電圧の周波数の約半分に設定される。補助電圧およびトラッピング電圧の周波数の関係が、共鳴におけるイオンのqz(上述の方程式2で定義した)の値を決定することが示される。実際、補助電圧が動作するqzの値で特徴づけられることが時々ある。

【0014】イオントラップから非常に高い質量分解能を達成するための顕著な制限因子は、トラップの内容物が走査される率である。典型的に、商業的なイオントラップは、5555原子質量単位 (amu)毎秒 (同等に、これは、 190μ s毎amuの走査率である)の固定した率で走査するように設計されている。

【0015】商業的に、ほぼ全てのイオントラップはガスクロマトグラフ(GC)に連結して販売され、GCは実質的にフィルターをイオントラップに入力するように働く。しかし、GCからの流れが連続的であり、新型の高分解GCは、時々何秒かだけ継続する狭いピーク(peak)を与える。狭いピークを検出するために、少なくとも1秒に1回の完全なイオントラップの走査を実行することが必要である。これは、広い質量範囲を網羅するために高速の走査率の使用が必要である。

【0016】このような関係において、約2000の質量分解が、典型的に、上述の共鳴放出を使用して達成でき得る全てである。近年、この質量分解能に対して顕著な改良が達成されたという多種の実験が報告されてきた。しかし、これら実験全てに使用された技術は顕著な欠点を有している。

【0017】始めに、質量分解能が100の因子で走査率を単に低速にすることによって改良され、走査1amuに要する時間が約18msに増加された。これは、質量502において質量分解能を33000に改良することを示した。

【0018】質量分解能を改良するための他の実験は、トラッピング電圧の絶対値よりもむしろ補助双極子電圧の周波数を走査することを含んでいた。しかし、これは、広い質量範囲にわたって行うことが困難であり、一層複雑な電子が必要である。それにもかかわらず、この技術を使用したある実験が、m/zが502において、

45000以上の質量分解能を得た。

【0019】質量分解能のその他の実験が、333の因子(これは、質量範囲の6倍の拡張に関係する率で2000倍の減衰によってわかった)によってさらに低速にした走査率のときに示された。この実験において、113000の質量分解能が、m/zが3510におけるCsIにおいて達成された。得られたピークのFWHM(full width at half maximum)は3.5 m a m u であった。高質量分解分光学を参照することにおいて、分解能そのものよりもむしろ半分の高さ(つまり、FWHM)においてピーク幅を見積もることが一般的に一層有益である。

【0020】これら改良のいくつかは非常に劇的なものであったが、それらに関して多種の問題がある。多くの場合において、非常に低速の走査率は、相対的に短時間で広い質量範囲を走査する必要があるため実用的でない。低速走査(slow scan)は雑音(noise)が相対的に高いが、低速走査を使用するとき、従来の方法を使用して、多種の走査の結果を平均することにより信号対雑音比(S/N比)を改良することは困難である。特に、時間の質量軸の不安定性は質量ピークの場所を時間にわたってドリフト(drift)し、走査間の時間を長くすると問題が大きくなる。この問題はイオントラップの電子工学、主にRF電子工学の不安定性に帰因するものと一般に考えられている。また、1つの実験からその次ぎへの、または単一の実験上のイオントラップの空間電荷差は質量軸の不安定性に寄与する。

【0021】質量分解能が増加すると質量決定の正確さ が一層困難な問題となる。上述の技術を使用して非常に 狭い質量ピークを得ることは可能であり得るが、高度に 分解したピークの正確な質量数を決定することは完全に 異なるもので非常に困難な問題である。これを解決する ために使用された1つの方法が、較正の目的のための周 知の質量の基準混合物、例えばCsI、の内的基準化を 導入することであった。ある報告された実験が、CsI 原子が固体プローブ(solid probe)を使用するトラップ 外部から導入されることによる方法を開示している。し かし、この方法は、例えば50000よりも大きい質量 分解能が含まれる場合のように、非常に高い分解能技術 を使用する場合の効果が示されていなかった。また、多 くの場合において、基準イオンが質量において対象のサ ンプイルイオンに近づかない。このような場合におい て、上述の質量軸の不安定性に関係して、対象のサンプ ルイオンと較正質量との間でイオントラップを走査する ために必要な相対的に長い時間が、非常に高い質量分解 能に有用な技術であることからこれを排除する。例え ば、サンプルイオンが414の質量電荷比を有し、基準 イオンが502の質量電荷比を有する場合、5amu/ 秒の走査率においてそれらの間で走査するのに約18秒 50 かかる。理論では、質量において対象のイオンに近づく

較正質量を選択しようとすることは可能であり、それら の間の走査時間が最小にされるが、これは、実際的な状 態ではないようである。

【0022】付加的に、そのタイプのおおよそ全ての機 器を有するとき、イオントラップの力学的範囲が制限さ れ、トラップが最適な数のイオンで満たされるときに最 も正確で有用な結果が得られることが知られている。ト ラップに存在するイオンが少なすぎると、感度が低く、 ピークが雑音に圧倒される。トラップに存在するイオン が多すぎると、空間電荷効果がトラッピング場を顕著に ゆがめ、ピーク分解能が劣化する。従来の技術が自動利 得制御 (automatic gain control) (AGC) 技術を使 用してこの問題を処理していたことで、トラップの全電 荷が集積され一定レベルで保たれた。従来技術のAGC 技術は、トラップの全電荷が様々の質量間でどのように 分布されているかを区別して認めることができず、集積 した電荷全部が質量全ての間で等しく分布されるのか或 いは単一の質量で存在するのかが決定できない。特に、 従来のAGC技術はトラップの内容物の高速の"前走査 (prescan)"を使用し、質量範囲全体にわたってトラッ プに存在する電荷を集積する。この方法は通常の低質量 分解走査において許容可能なものであるが、高分解能に おいて、非常に高い分解能で走査される特定質量近傍で 質量電荷比を有するイオンのために電荷量を制御するこ とが極めて重要なことである。

[0023]

【課題を解決するための手段】このことから、本発明の目的は、イオントラップを使用するための技術を提供し、非常に高い質量分解能を提供することである。

【0024】本発明の他の目的は、質量軸の不安定性を 補償する高分解能のイオントラップを使用する方法を提 供し、信号対雑音比を改良することである。

【0025】本発明のその他の目的は、非常に高い質量の精度を達成することにおいて較正イオンの使用を妨げる質量軸の不安定性を克服することである。

【0026】本発明のその他の目的は、低速走査率(slow scan rate)であるが、サンプルおよび基準イオンを狭い時間間隔で検出することができることである。

【0027】本発明のその他の目的は、選択したイオンの種類のイオントラップの力学的な範囲を制御するため 40の方法を提供し、非常に高い質量分解能を達成することである。

【0028】本発明のこれらおよび他の目的は、特許請求の範囲および添付図面を含む本明細書を読むことで当業者には明らかであり、四極子イオントラップ質量分析計を動作させるための方法で認められる。1つの態様において、本発明は、質量においてサンプルイオンと同様でないことを要する対象のサンプルイオンおよび基準イオンを貯蔵するためにトラッピングパラメータを操作(manipulate)する工程と、2つの補助的双極子電圧を

エンドキャップエレクトロードに印加する工程とを含み、双極子電圧の周波数が選択され、トラッピング電圧の振幅が走査されるとき基準イオンおよびサンプルイオンが短時間間隔、好適に1秒以下でトラップから放出される。好適に、サンプルイオンまたは基準イオンのいずれか一方の高質量電荷比のイオンがトラップから速やかに放出され、その後低質量電荷比に従う。さらなる態様において、トラップは、サンプル及び基準イオン以外のイオン全部がパージ(purge)される。本発明の他の態様において、サンプルおよび基準イオンの一定空間電荷条件が、前走査に基づくイオン化時間を調節することで維持される。

[0029]

【実施例】本発明は、商業的な四極子イオントラップ質量分析計の質量分解能、信号対雑音比、および質量較正精度を改良するものであって、高質量分解走査に使用される。四極子イオントラップ質量分析計("イオントラップ"として参照される)は商業的にも科学的にも重要な周知の装置である。イオントラップの動作の一般的な手段は、上述のように既に開示され、多数の文献で取り上げた科学的道具であることから、より詳細な説明を必要としない。

【0030】走査速度を遅くすることによってイオントラップの質量分解能を改良することができることがまた取り上げられる。イオントラップの商業的な実施例は5555amu毎秒の率でトラップの内容物を走査する。本発明は一部でこれら問題のいくつかを克服するものである。さらに、走査したピーク(peak)の高質量分解能が正確な質量割り当ての問題を解決しない。正確な質量30割り当ては多数の因子に影響され、その因子の1つはトラッピング場でDCオフセットとして作用するイオントラップの空間電荷であり、一定に維持されない場合、1つの実験から他へ質量ピークの位置が変化する。

【0031】 (イオンの"質量(mass)"という言葉で省 略的に使用されることはこの分野において一般的である が、実際に計測されるものであるイオンの質量電荷比が より正確である。便宜的に、この明細書は一般的に使用 されているものを採用し、質量電荷比の意味で"質量" という言葉を使用する。) 図1はサンプルPFTBA (パーフルロトリブチルアミン) (perflurotributylam ine)のみを含むイオントラップの内容物の質量スペクト ルの一部分である。この混合物は、質量69、100、 131、212、264、414、502、および61 4においてイオンが存在するため、質量較正基準として よく使用される。特に、図1は質量数413.80と4 14.20との間の質量スペクトルを示す。この質量ス ペクトルは、周知の従来技術である共鳴放出走査技術に 従って得られたが、従来技術で典型的に使用されたもの (つまり、この質量範囲において 5 5 . 5 a m u 毎秒)

よりも遅い5amu毎秒の走査率を使用した。利用され

12

た共鳴放出技術において、補助AC双極子電圧はイオン トラップに印加され、トラップイオン外で共鳴するよう に使用され、このトラップイオンの永年周波数は補助電 圧の周波数に等しい。上述のように、主トラッピング電 圧の振幅を走査することによって、トラップしたイオン はトラップ外で継続的に走査される。

【0032】図1を考察すると、質量414が認められ るべきところに描かれた質量範囲にわたって単一のピー クが認められないことが示されている。よって、トラッ プが広い質量範囲にわたってイオンで満たされるときそ れらは全てイオントラップ内の全空間電荷に寄与する。 イオントラップが、高い率、例えばこの質量範囲の5 5.5 a m u 毎秒またはそれ以上の典型的な高速走査率 (fast scan rate)で走査されるとき、質量間の空間電荷 の寄与は顕著な効果を有しない。しかし、トラップが極 めて遅い走査率で走査されるとき、寄与した空間電荷 は、特定質量のイオンの全てが短時間間隔で共に放出さ れることを防ぐ。実際、空間電荷の効果は、同一の質量 のイオンが場の状態の広範囲にわたって放出されるよう にし、よって、質量強度および分解能が失われる。

【0033】図2は、質量414が走査前に遊離(isol ate) された高速の質量であることを除き、図1に描か れた実験と全ての材料において識別的な実験で得られた 質量スペクトルを示す。(図2の横軸は図1のものと同 ーであるが、強度のスケール (scale) は実質的に異な る。)図3は、図2の質量スペクトルの一部分の拡大図 であり、質量414ピークの有限幅を示すことで、得ら れた質量分解能を示している。不必要なイオンの除去 が、ピークの分解能および高さに大きく影響しているこ とがわかる。

【0034】狭い質量範囲に個々のイオンまたはイオン 群を遊離 (isolate) する方法は、当業者によって周知 である。これを達成するために有用な技術が、1992 年7月31日出願の米国特許出願第07/923093 号に開示され、これを参照してなされる。概略的に、こ の米国出願で教示される方法は、対象のイオンを共鳴的 に放出する周波数成分が欠けてそれらイオンが保有され るが、イオントラップから不必要なイオンを共鳴的に放 出するために必要な周波数成分全てを含む合成補助双極 子波形を創る工程を含む。

【0035】本発明の好適実施例は、従来技術で一般的 であるように、トラップを繰り返して走査する工程を含 む。走査の各々において、対象のサンプルイオン(およ び、選択的に、以下で説明するように、基準イオン)の 質量を網羅する狭い質量範囲が上述のようにイオントラ ップに遊離される。イオントラップの内容物が次いで検 出されると、残った対象のイオンの種類のみに帰して得 られるトラップの全電荷が集積(integrate)される。1 走査からの集積した質量は次いで継続する走査のイオン 化時間を調節するために使用され、不必要なイオンの放 50 部がイオントラップに残される。変形的、および好適

出後、トラップの全電荷が最適な一定レベルで保たれ る。これは、"前走査"工程でイオントラップの全種類 の全電荷を集積することによってトラップの全電荷を調 節するのみである従来のAGC技術とは対照的である。 従来技術は質量分布を考慮していないので、遊離した質 量と共に実施するときに有用なものでないことがわか る。高分解走査において、対象の特定質量と顕著に異な る質量電荷比を有するイオンのため、制御または除去さ れる電荷量が極めて重要である。

【0036】イオントラップの走査率を減少させること は質量分解能を改良するために効果的な方法であるが、 顕著に異なる現存する実用的問題である質量の間の走査 に時間がかかる。RF不安定性および他の因子(例えば 空間電荷)が正確な質量決定に影響することから、実験 が較正の目的で周知の質量の基準混合物を使用すること がある。しかし、この基準混合物は、サンプルの質量と 顕著に異なる質量を有する場合、2個の質量の間の走査 にかかる時間が顕著となる。実験の長さということでこ の現存する実用的問題を行うだけでなく、拡張した時間 20 周期中にシステムエレクトロニクスが質量軸の不安定性 を引き起こすことになり得る。さらに、トラップの内容 物は、背景ガス、衝突フラグメント (collisional frag ment) 等のため、拡張した時間周期にわたって変化し得 る。これら変化は、トラップ内の空間電荷に影響し、さ らに質量軸の安定性に影響する。

【0037】本発明は、2個の補助AC二極電圧を使用 することによってこの問題を克服し、イオントラップか らサンプルおよび基準イオンを独立的に放出し、それら はほぼ同時に放出される。2個の正確に決定された補助 波長を使用することによって、対象のサンプルイオンお よび基準イオンが放出されるとき独立的に制御すること ができ、これら2事象間のいかなる所望の時間間隔も使 用される。好適に、2種類のイオンの放出の間の時間間 |隔が非常に短く、1秒よりも顕著に小さく、好適に10| 0分の数秒である。2つの放出の一時的な空間での制限 のみが十分な時間を許容する必要があり、サンプルイオ ンの正確な質量についてのいかなる不確定性をも含ん で、個々のピークが十分に分解される。低速走査法を使 用すると、ピーク幅が数ミリ秒だけ移動する。この技術 は、サンプルから基準の質量範囲全体にわたってトラッ プを走査する必要性を除去する。

【0038】図4(a)は、公称サンプルイオン "S"、基準イオン"R」"、およびその同位体 "R₂"、および多種のマトリックスイオン"M"を含 む通常の低分解能条件(例えば、通常の高速走査率を使 用するもの)における質量スペクトルを示す。図4 (b) はサンプルおよび基準イオンを遊離した後に得ら

れたスペクトルを示す。図4(b)において、サンプル イオンと基準イオンとの間の質量領域におけるイオン全 に、公称イオン質量と基準質量との間のイオンはまた、 共鳴放出によるように、イオントラップから除去され る。図4(c)は公称サンプルイオン近傍の質量スペクトルの高分解走査(例えば、低速走査率を使用するもの)を示す。サンプルイオンが実際のサンプルイオンと多種の付加的マトリックスイオンとに分解されることがわかる。走査が仮に公称イオンから多種の付加的マトリックスイオンへと続けて行うものであるならば、基準イオンは、非常に長い時間をかけて走査されないであろう。本明細書の背景部分で説明したように、例えば、5amu毎秒の走査率で質量414から質量502へ走査するのに18秒かかる。

13

【0039】本発明にしたがって、第1の補助AC双極子電圧は、狭く選択された質量範囲のサンプルイオンがq₂の選択された第1の値でイオントラップから放出されるように計算されたトラップに印加される。この情報、および参照イオンの正確な質量数を知ることから、主トラッピング電圧が通常の低速走査技術に従ってランプ(ramp)されるように、1秒以下でサンプルイオンの放出時間からオフセットされる時間で基準イオンが放出される第2の補助周波数の値を計算することが相対的に容易である。典型的に、イオントラップがデジタルアナログコンバータ(DAC)を使用し、イオントラップを走査するACトラッピング電圧の絶対値を制御し、ランプする。質量単位毎のDAC工程数を増加させ、DAC工程の各々のドウェル時間(dwell time)をも増加させることによって、低速走査率が達成され得る。

【0040】図4(d)は、本発明の2重補助AC電圧を使用するイオントラップ内容物の低速走査を示す。第1の周波数が、図4(c)に示されたものに実質的に識別的である質量スペクトルを生じさせることがわかる。この質量スペクトルにスーパーインポーズしたものは、ピーク"R」"で基準イオンを放出するために使用される第2の補助AC双極子電圧の存在によって生じた質量スペクトルである。説明したように、それぞれ第1および第2の補助電圧は選択され、ピーク"S"およびピーク"R」"が接近した間隔にされる。

【0041】この技術の正確さが、高い質量イオンが低い質量イオン前にトラップ外で走査されるときに実質的に改良されることがわかる。ここで、高質量イオンがサンプルイオンであるか基準イオンであるかは問題ではない。この理由は十分に理解されていないが、走査オーダーの重要性はどのようにイオンがイオントラップ内に分布するかに起因すると信じられている。特に、低質量イオンが、イオントラップの中心よりもさらに離れたところに向かう高質量イオンよりもイオントラップの中心に近いイオントラップ内の占有位置に向かうことがわかる。本質的に、異なる質量のイオンがトラッピングボリューム内の異なる"層"または"殼"を占有する。最初に高質量次いで低質量を走査して改良された結果が、こ

れらの層が除かれる方法に関係すると信じられている。 トラッピングポテンシャルのソースである疑似ポテンシャルウェルデプスが質量に反転的に関係することが知られている。よって、小さいポテンシャルウェルデプスを有する大きい質量が、平均で、イオントラップの中心からさらに認められることが期待される。

【0042】図5-8は、低質量イオン前にイオントラップ外で高質量イオンを走査して得られた分解能の改良を示す。図5は、質量131の放出に従って(163.5 KHzの周波数で)質量264の放出を示す。この質量スペクトルの分解能が非常に良好であることがわかる。図6は同じ実験を示すが、質量264の放出周波数が164.5 KHzに変えられ、質量131が質量264に近い時間で放出される。再度、良好な分解能が得られた。図7および図8において、質量264の放出周波数が165.5 および166.6 KHzにそれぞれ変えられ、どちらの場合においても質量264が質量131の後に放出された。図7および図8のスペクトルにおいて、質量131の分解能が明瞭に分解された。

【0043】好適実施例において、高質量イオンが最初 にイオントラップの外で走査されるが、本発明が従来技 術の低質量から高質量へ走査する方法に連携して使用さ れるとき本発明の多くの利点が現れる。

【0044】本発明の較正技術を使用するとき、イオン トラップに導入される基準イオンの量を制御することは 容易であるが、導入されるサンプルイオンの量を制御す ることは一層難しい。しかし、上述のとおり、最適な質 量の分解能が、トラップ内のサンプルイオン量の全部が 一定、最適レベルに保たれるとき、非常に高められる。 本発明の他の態様において、サンプルおよび基準イオン のイオン化時間が個々に制御され、一定レベルでサンプ ルイオンの数が保たれる。これは、可変時間周期は中 にトラップの内容物を最初にイオン化することによって 達成される。この最初のイオン化工程中にサンプルイオ ンは、上述および米国特許出願代07/923093号 で説明したように広帯域の補助電圧の印加によってトラ ップに遊離され、サンプルイオンのみが、例えば広帯域 補助電圧が、イオントラップから放出されるように形成 される他のイオン全部を生じさせるように、イオントラ ップに残される。その後、第2のイオン化工程が時間周 期t₂の間に行われる。この第2のイオン化工程の間、 補助的広帯域電圧がイオントラップに再び印加され、不 必要なイオンを除去する。しかし、このときに、補助電 圧がサンプルおよび基準イオンの両方を許容するように あつらえられ、トラップイオンに残される。好適実施例 において、補助的広帯域放出電圧がイオン化工程中に印 加されるが、不必要なイオンの放出が各々のイオン化工 程後に起こり得ることが、当業者にはわかるであろう。

【0045】基準材料の濃度がC、として与えられ、一 50 定に保たれるならば、基準イオンに帰し得るイオントラ 15

ップの電荷量がQr=KrCr(tz)であり、ここでKr は基準材料のイオン化率に関する一定値である。K、は 決定可能であることが明白である。同様に、サンプルイ オンに帰し得るトラップの電荷量はQ。=K。C。(tı+ t2) であり、ここでC。はサンプル濃度であり、K。は サンプルのイオン化率に関する決定可能な一定値であ る。よって、サンプル濃度が変化すると、tiは全電荷 (Qr+Qs) が一定であるように変化される。この場 合、サンプルイオンの空間電荷条件が、質量軸を固定す るために使用される基準イオンの固定した濃度の存在に おいてでさえ、大きい濃度変化にわたって一定に保たれ る。

【0046】イオントラップの継続的走査の間で質量軸 の不安定性を除去するために本発明の技術を使用すると き、継続的走査を平均することによって質量スペクトル の信号対雑音比を改良するための標準的な方法が効果的 に使用され得る。それにもかかわらず、イオントラップ が対象のイオンの最適な数のみを一定にすることを本発 明の技術が確実にすることから、単一の質量走査が、最 大の感度を提供し、信号対雑音比を改良するために走査 を平均する必要性が大幅に減少される。信号対雑音比が 時間と共に線形的に増加する走査数の平方根として増加 することから、時間の平方根に比例して改良する信号対 雑音比の走査結果を平均する。また、信号対雑音比はイ オン化時間と共に線形的に改良する。したがって、最適 なイオン化時間が信号対雑音比を改良するうえでより一 層顕著な因子である。

【0047】本発明がその好適実施例に関連して説明さ [図1] 0.10 0.08 赵 0.06 002

質

量

414.05 数

れたが、説明されたものに対する他の変形物および同等 物が当業者にとって明らかであろう。したがって、発明 の範囲が、添付の特許請求の範囲によってのみ制限され ることを意図とする。

【図面の簡単な説明】

【図1】低速走査率を使用する通常の動作条件下でのP ATBAのサンプルを含むイオントラップの内容物の質 量スペクトルである。

【図2】本発明に従ってトラップから不必要な高質量イ オンを除去した後の、図1と同一のサンプルを含むイオ ントラップの内容物の質量スペクトルである。

【図3】図2の質量スペクトル部分の拡大図である。

【図4】図4(a)ー(d)は、図による説明を目的と して使用した質量スペクトルの簡単な説明図である。

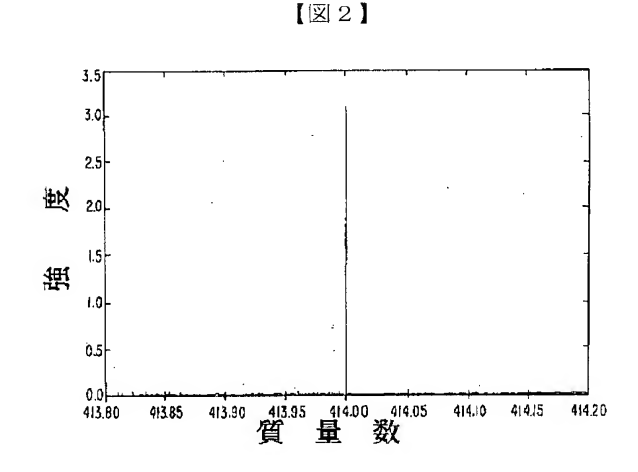
【図5】イオントラップ外のイオンの質量走査のオーダ 一の効果を示す、本発明の方法を使用して得られた質量 スペクトルである。

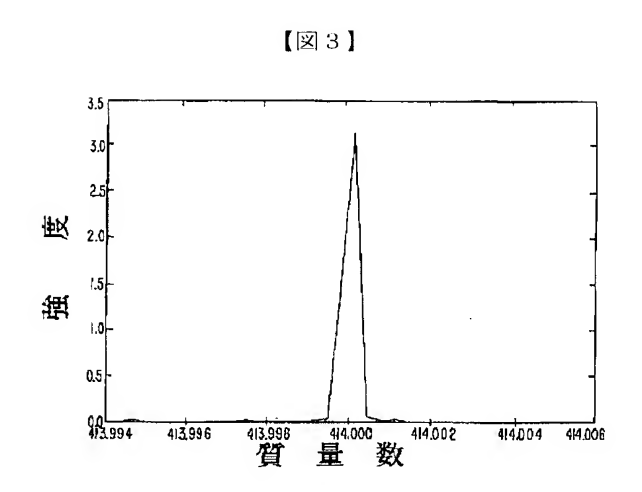
【図6】イオントラップ外のイオンの質量走査のオーダ 一の効果を示す、本発明の方法を使用して得られた質量 20 スペクトルである。

【図7】イオントラップ外のイオンの質量走査のオーダ 一の効果を示す、本発明の方法を使用して得られた質量 スペクトルである。

【図8】イオントラップ外のイオンの質量走査のオーダ 一の効果を示す、本発明の方法を使用して得られた質量 スペクトルである。

【符号の説明】





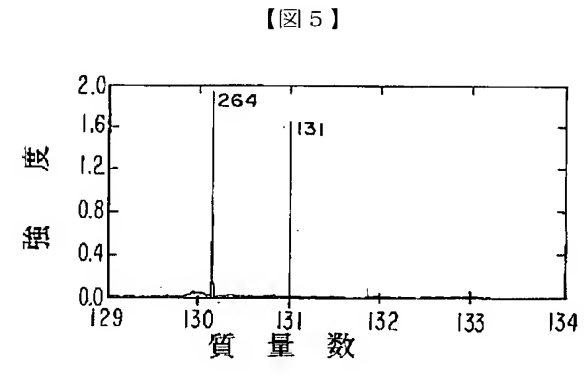
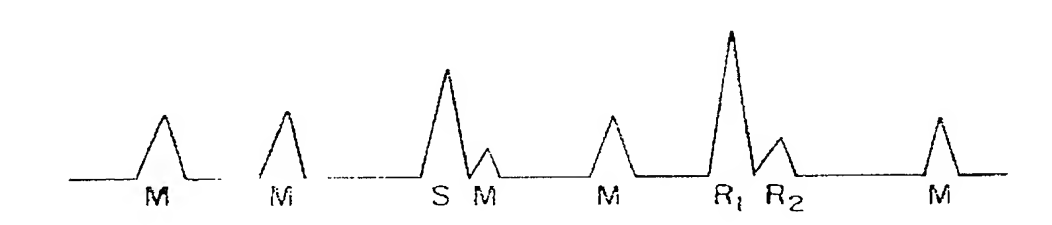
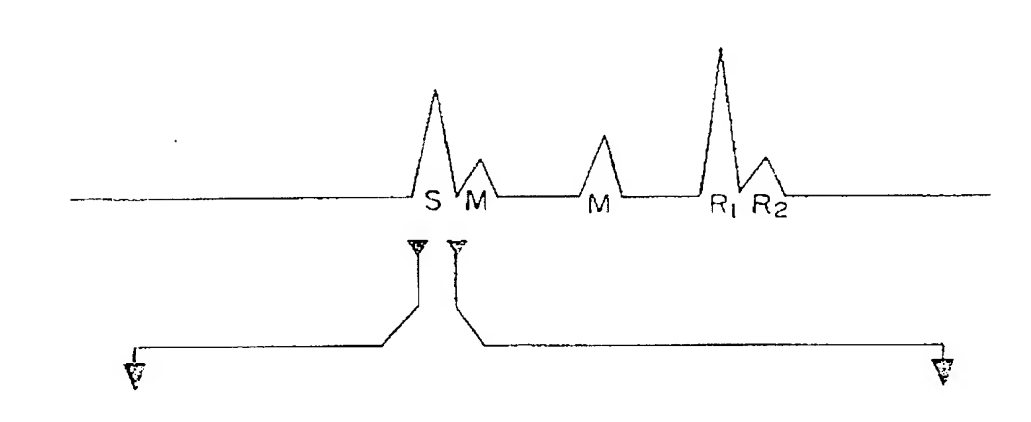


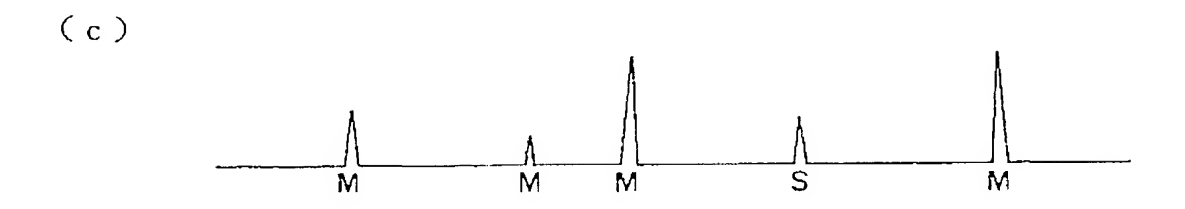
図4】

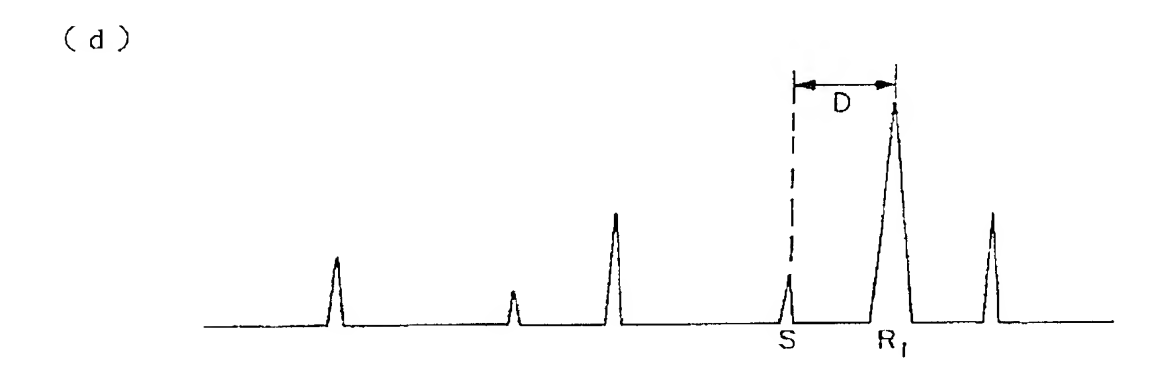


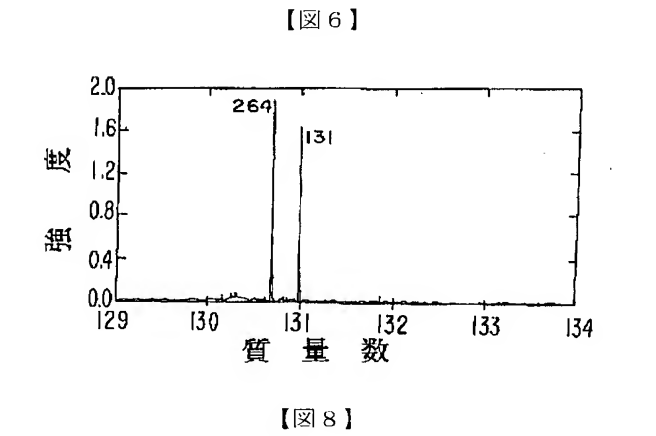


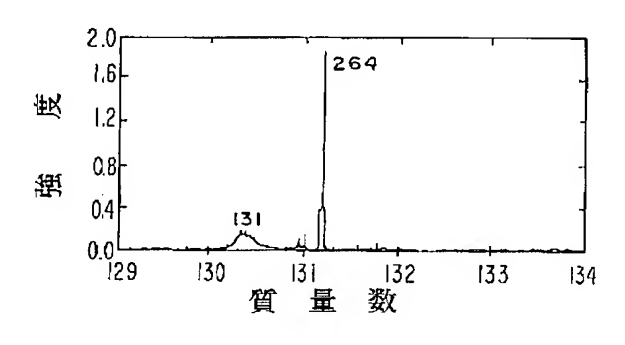




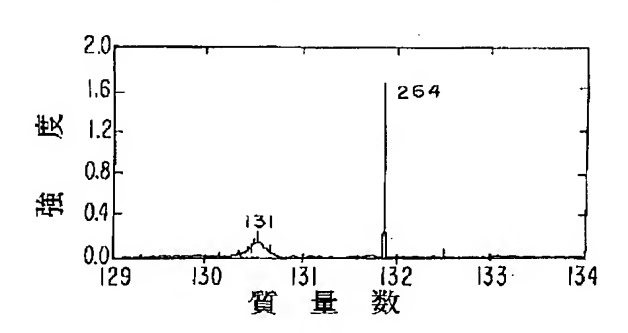








【図7】



フロントページの続き

- (72) 発明者 エドワード・ジー・マークウェット (72) 発明者 レイモンド・イー・マーチ アメリカ合衆国カリフォルニア州オークラ ンド、51エス・テー・ストリート 342
 - カナダ国オンタリオ州ピーターボロウ(番 地なし)、トレント大学 化学学科内
 - (72)発明者 フランク・エー・ロンドリー カナダ国オンタリオ州ピーターボロウ(番 地なし)、トレント大学 化学学科内